

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«30» октября 2015 г.
Протокол № 81.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «РУМИТОН»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Румитон (Rumitonum).

1.2 Румитон представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета с характерным кисловатым запахом. При хранении допускается выпадение небольшого осадка, растворяющегося при нагревании на водяной бане до температуры 36-40°C и интенсивном перемешивании в течение 10-15 мин.

В 100 мл румитона содержится 5% молочной кислоты, 1% муравьиной кислоты и вспомогательные вещества (вода дистиллированная, пропиленгликоль, консервант, пеногаситель).

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 и 500 мл, полимерной таре по 100, 500 и 1000 мл и полимерных канистрах по 3000, 5000 и 10000 мл.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C.

Срок годности 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Румитон обладает руминаторным, противобродильным, антимикробным и адсорбирующими свойствами. При введении в рубец препятствует газообразованию, разрушает образовавшиеся в кормовых массах пузырьки газа, усиливает секрецию и перистальтику пищеварительного тракта, расслабляет тонус сфинктеров преджелудков, ускоряет ферментацию корма, что благоприятно влияет на процессы пищеварения и обеспечивает быстрое продвижение содержимого в кишечнике, улучшает аппетит у животных.

2.2 Молочная и муравьиная кислоты подавляют рост гнилостной микрофлоры кишечника, снижают образование токсичных продуктов разложения органических веществ. Они являются естественными метаболитами обмена веществ и, поэтому, после всасывания из желудочно-кишечного тракта используется организмом как источник энергии.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Румитон применяют при гипотонии и атонии рубца, острой и периодической тимпании у крупного рогатого скота, овец и коз, остром метеоризме кишечника у лошадей, а также для улучшения аппетита.

3.2 Крупному и мелкому рогатому скоту румитон задают внутрь при помощи резиновой бутылки или пищеводного зонда непосредственно в полость рубца. В экстренных случаях препарат вводят в полость рубца через брюшную стенку в области левой голодной ямки с помощью троакара. Лошадям препарат вводят с помощью носоглоточного зонда или шприцем через брюшную стенку в области головки слепой кишки.

3.3 Применяют препарат в следующих дозах:

- крупный рогатый скот и лошади: 100-120 мл/100 кг массы;
- козы и овцы: 1,0-1,5 мл/кг массы.

При применении молодняку животных препарат необходимо развести водой в соотношении 1:1 - 1:2. Если симптомы болезни не исчезают в течение 15-20 минут после введения, препарат вводят животному повторно в указанных дозах в разведении 1:5-1:10.

Применение румитона не исключает использование других терапевтических средств и приемов.

3.4 В терапевтических дозах побочное действие препарата не установлено.

3.5 Продукция животноводства, полученная от обработанных препаратом животных, используется без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены.

4.2 После окончания работы с препаратом руки и лицо следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

4.3 При попадании препарата на кожу необходимо промыть водой с мылом, при попадании в глаза - промыть большим количеством воды.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

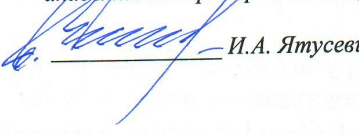
6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

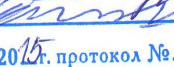
6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов»

Республика Беларусь, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23.

Инструкция разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), паразитологии (И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов, А.Н. Козловский) и унитарным предприятием «Могилевский завод ветеринарных препаратов» (Н.Н. Кучкин).

Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»

 И.А. Ятусевич

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«30» 10 2015 г. протокол № 81	